国際事務局



姓奔也力多約に其づいて瓜悶された国際出願

	竹矿物刀米粉	-巫 -	,,,	に公開された国	怀山飘	
(51) 国際特許分類	<u></u> 36		(11)	国際公開番号		WO 95/15083
43/08, 43/36,	37/22, 37/32, 37/34, 43/40, 43/50, 43/54, 47/10, 47/30, 53/12,	Al	(43)	国際公開日		1995年6月8日 (08.06.95)
(21) 国際出願番号		P94/0:	2023	(74) 代理人		······································
(22) 国際出願日	1994年12月1日	(01. 12.	94)	弁理士 浅村 皓,外(AS. 〒100 東京都千代田区大手		
(30) 優先権データ				Tokyo, (JP)		
特願平5/303143	1993年12月2日(02. 12. 93)		JР			
特顯平5/333787	1993年12月27日(27. 12. 93)	JР	(81) 指定国		
特顯平6/80219	1994年4月19日(19.04.94)		JР	AU, BR, BY, CA, C	N, CZ, HU.	KR, KZ. LV. NO, NZ.
特題平6/83005	1994年4月21日(21.04.94)		JР	PL. RU. SK. UA. U	S, UZ, 欧州特	許(AT, BE, CH, DE, DK,

JP

J P

JP

JΡ

JP

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

住友化学工業株式会社

特顯平6/99785

特顯平6/100833

特顯平6/111298

特願平6/116321

特顯平6/164180

特顏平6/164183

(SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED)(JP/JP)

. 1994年5月13日(13.05.94)

1994年5月16日(16.05.94)

1994年5月25日(25.05.94)

1994年5月30日(30.05.94)

1994年7月15日(15.07.94)

1994年7月15日(15.07.94)

·〒541 大阪府大阪市中央区北浜四丁目5番33号 Osaka, (JP)

(72) 発明者: および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

小栗幸男(OGURI, Yukio)[JP/JP]

〒561 大阪府豊中市曽根東町2-10-2-211 Osaka, (JP)

ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

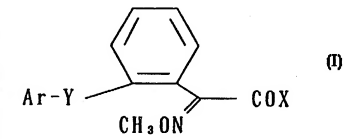
国際調査報告書

(54) Title: BACTERICIDAL COMPOSITION

(54) 発明の名称 殺菌組成物

(57) Abstract

bactericidal comprising, as the active ingredient, (A) a comprising, as the active ingredient, (A) a compound represented by general formula (I) (wherein Ar represents optionally substituted phenyl; Y represents oxygen, oxymethylene or methyleneoxy; X represents NR₁R₂ or OR₃; and R₁, R₂ and R₃ represent each independently hydrogen or C₁-C₄ alkyl), and (B) at least one compound selected from the group consisting of hactericidal

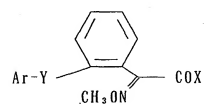


and (B) a least one compound selected

(II 3 UV)

from the group consisting of bactericidal
ethylenebisdithio-carbamate compounds, bactericidal N-(3,5-dichlorophenyl) imide compounds, chlorothalonil,
bactericidal phthalimide compounds, bactericidal anilide compounds, cymoxanil, fosetyl, bactericidal cyanopyrrole
compounds, bactericidal heterocyclic aniline compounds, bactericidal benzimidazole compounds and precursors
thereof, sulfur, copper compounds, and bactericidal carbamate compounds for controlling bacteria resistant to benzimidazole bactericides.

(57) 要約 本発明は、 有効成分として、(ア)式 I



〔式中、Arは置換されていてもよいフェニル基を表わし、 Yは酸素原子、オキシメチレン基またはメチレンオキシ 基を表わし、XはNR」R。またはOR。を表わし、 R」、R。およびR。は各々同一または相異なり、水素 原子または炭素数1~4のアルキル基を表わす。〕で示 される化合物と、

(イ)エチレンビスジチオカーバメート系殺菌化合物、N-(3,5-ジクロロフェニル)イミド系殺菌化合物、クロロタロニル、フタルイミド系殺菌化合物、アニリピロス殺菌化合物、シモキサニル、フォセチル、シアリピロール系殺菌化合物、アニリノ系複素である。 一ル系殺菌化合物、アニリノ系複素である。 なズイミダゾール系殺菌化合物およびその前駆体、イオウ、銅化合物およびベンズイミダゾール系殺菌がある群からなる群からなる群からなるない。 なりなくとも一つ以上の化合物とを含有することを特徴とする殺菌組成物を提供するものである。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AATUBEFGIRYAFGHIMNZEK	アオオバベブグラウン スコカ中チドデルーールル・ナララナウン・イー・メスパギギガンジルグ フー・ナー・アー・アリラス・アリッル・ファー・アンシャグアゴストルー ファッツ カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カー・カ	EEFFGGGGGHIIIIJKKKKLI	エスフフガイグギギハアアイ日ケキ朝大カリトインンンリジアシガルスリー アギ民民フテン・ドインンフがイグギギハアアイタ本ニル鮮焼ザヒルイクオールギー シュー・ド クミー・ド クリカー アギ民民フテンド クエー・アイタ 大人 人人 クート・ド クエー・アイタ ステー・ド クエー・アイタ ステー・アイタ アイタ 大人 人人 クート・アイター アイログ・アイファイター アイログ・アイター アイログ・アイログ・アイログ・アイログ・アイログ・アイログ・アイログ・アイログ・	LLLUVCDGLNRWXELOZLTOMMSMMMNNNNPPR	スリリルラモモママモモマメニオノニポポルリベトクトナルダリンーラキジラルュールーラリアセヴコドガ ゴリウシェンウーラトマンアニンイ ルタイコーダェ・ンガアル タイコーダ・・ンガア アル ア ドカー ア ・	SD	ロススシススセスチトタートトウウ米ウヴーウンロロネワヤージルリクガ国ズィアルラド スメディン・ボニキンド タニーナ オー・ アルア ド シーウンロロネワヤージルリクガ国ズィンルア ド ンスド タムーナ スト サ ター・ サ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ カ
-----------------------	---	-----------------------	--	-----------------------------------	--	----	---

明 細 書

殺菌組成物

5 技術分野

本発明は、主に農園芸用に用いられる殺菌組成物に関するものである。

背景技術

従来より数多くの農園芸用殺菌剤が知られているが、

- 10 防除すべき病害の種類は非常に多く、現実に病害の種類を特定してそれに対する適切な殺菌剤を選択し防除することは困難であり、また、特定の薬剤に対する耐性を獲得した菌の出現や農業形態の変化による新たな病害の出現への対応などから、高活性、広抗菌スペクトルを有す
- 15 る殺菌剤組成物が求められている。

本発明は、高活性、広抗菌スペクトルを有し、ある種の殺菌剤に対して耐性を獲得した植物病原菌による病害に対しても卓効を示す殺菌組成物を提供するものである。

発明の開示

20 すなわち、本発明は、有効成分として、(ア)式 [

〔式中、Arは置換されていてもよいフェニル基を表わし、 Yは酸素原子、オキシメチレン基またはメチレンオキシ 基を表わし、XはNR」R2またはOR3を表わし、

10 R₁、R₂およびR₃は各々同一または相異なり、水素原子または炭素数 1~4のアルキル基を表わす。〕で示される化合物と、

(イ)エチレンビスジチオカーバメート系殺菌化合物、N-(3,5ージクロロフェニル)イミド系殺菌化合物、フロロタロニル、フタルイミド系殺菌化合物、アニリド系殺菌化合物、シモキサニル、フォセチル、シアノピロール系殺菌化合物、アニリノ複素環系殺菌化合物、ベンズイミダゾール系殺菌化合物およびその前駆体、イオウ、銅化合物およびベンズイミダゾール系殺菌剤耐性菌防除20 用のカーバメート系殺菌化合物からなる群から選ばれる少なくとも一つ以上の化合物とを含有することを特徴と

本発明において用いられる式 I で示される化合物は、 特開昭 6 3 - 2 3 8 5 2 号公報、特開平 3 - 2 4 6 2 6 25 8 号公報、特開平 4 - 2 8 8 0 4 5 号公報等に記載の化

す殺菌組成物を提供するものである。

合物である。

式 I において、Arで示される置換されていてもよいフェニル基とは、例えば、メチル基、エチル基等の炭素数 1~4のアルキル基、塩素原子、臭素原子等のハロゲン原子、トリフルオロメチル基等の炭素数 1~4のアルコキシ基、トリフルオロメトキシ基等の炭素数 1~4のアルコキシ基、トリフルオロメトキシ基等の炭素数 1~4のハロアルコキシ基、シアノ基などの置換基で置換されていてもよいフェニル基を表している。

- 10 Yは酸素原子、オキシメチレン基またはメチレンオキシ基を表わし、XはNR」R2またはOR3を表わし、R1、R2およびR3は各々同一または相異なり、水素原子またはメチル基等の炭素数1~4のアルキル基を表わす。
- 15 以下に、式工で示される化合物の好ましい具体例のいくつかを示す。
 - (Ia) α-メトキシイミノ-2-〔(2-メチルフェノ キシ) メチル〕フェニル酢酸メチル

20

10 (Ic) N-メチル-α-メトキシイミノ-2-〔(3-クロロフェノキシ)メチル〕フェニルアセトアミド

(Id) N-y+u-a-y++v+2-2-((2,4-v)-2-1) (1d) N-y+v-a-y++v+2-1 (1d) N-y+v-a-y+2-1 (1d) N-y+v-a-y+2-1 (1d) (1d)

25 (Ig) $N-\chi + \mu - \alpha - \chi + \gamma + \gamma + \gamma = 1$

キシフェニルアセトアミド

上記の化合物と混合して用いられる殺菌化合物としては、(イ)エチレンビスジチオカーバメート系殺菌化合物、N-(3,5ージクロロフェニル)イミド系殺菌化合物、クロロタロニル(テトラクロロイソフタロニトリル)、フタルイミド系殺菌化合物、アニリド系殺菌化合物、アニリノ複素環系殺菌化合物、ベンズイミダブール系殺菌化合物およびその前駆体、イオウ、銅化合物およびべンズイミダブール系殺菌が含素である。

以下さらに、それぞれの化合物について説明する。

20 エチレンビスジチオカーバメート殺菌剤化合物としては、亜鉛塩(ジネブ)、マンガン塩(マンネブ)、亜鉛とマンガンとの塩(マンゼブ)等が挙げられる。

N-(3, 5-ジクロロフェニル)イミド系化合物と しては、

$$C1$$
 N
 $C1$

で示される部分構造を有する殺菌化合物であるN-(3,5-ジクロロフェニル)-1,2-ジメチルシクロプロパン-1,2-ジカルボキシイミド(プロシミドン)、

10 3-(3,5-ジクロロフェニル)-5-メチル-5-ビニル-1,3-オキサゾリジン-2,4-ジオン(ビンクロゾリン)、

15 ボキサミド (イプロジオン) などの殺菌化合物があげられる。

フタルイミド系化合物としては、Nー置換フタルイミド構造を有する化合物であるN-(トリクロロメチルチオ)フタルイミド(フォルペット)、

20 N-置換テトラヒドロフタルイミド構造を有する化合物である1,2,3,6-テトラヒドローN-(トリクロロメチルチオ)フタルイミド(キャプタン)、

1, 2, 3, 6-テトラヒドロ-N-(1, 1, 2, 2 -テトラクロロエチルチオ) フタルイミド (キャプタホ

25 ール)などがあげられる。

10 ミド (オフレース)、

アニリド系殺菌化合物としては、メチル N-(2,6-ジメチルフェニル)-N-(メトキシアセチル)ア ラニナート(メタラキシル)、

2-メトキシーN-(2-オキソー1,3-オキサゾリジン-3-イル)アセト-2',6'-キシリジド(オキサジキシル)などの2,6-ジメチルアニリド構造を有する化合物およびN-(3-クロロフェニル)-N-

15 (テトラヒドロー2ーオキソー3ーフラニル)シクロプロパンカルボキサミド(シプロフラム)などの3ークロロアニリド構造を有する化合物などがあげられる。

この他に、2-シアノ-N- (エチルアミノカルボニル)-2- (メトキシイミノ) アセトアミド (シモキサ

20 ニル)およびエチル ハイドロジェン ホスホネート (フォセチル)またはそのアルミニウム塩等が用いられる。

アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチルと式Iの化合物とからなる殺菌組成物は、種々の植物25 病害に対して、卓効を示すが、特にその中でも、キュウ

リ、ブドウ、ジャガイモのベト病、疫病およびピシウム 属による植物病害に対して、好適に用いられる。

シアノピロール系殺菌化合物としては、4-(2, 2 -ジフルオロ-1, 3-ベンゾジオキソル-4-イル)

アニリノ複素環系殺菌化合物としては、2-アニリノ

5 - 1 H - ピロールー 3 - カルボニトリル (フルジオキソニル) などの 4 - アリールー 1 H - ピロールー 3 - カルボニトリル構造を有する化合物があげられる。

-4、6-ジメチルピリミジン(ピリメタニル)、210 アニリノー4-メチルー6-(1-プロピニル)ピリミジン(メパニピリム)などの2-アニリノピリミジン構造を有する化合物および3-クロローN-(3-クロロー5-トリフルオロメチルー2-ピリジル)-α、α、α-トリフルオロー2,6-ジニトローpートルイジン

15 (フルアジナム) などのN-アリール-2、6-ジニトロアニリン構造を有する化合物などがあげられる。

これらシアノピロール系殺菌化合物あるいはアニリノ 複素環系殺菌化合物を含有してなる本発明の殺菌組成物 は、灰色カビ病(Botrytis cinerea)の防除に好適に用 20 いられる。

ベンズイミダゾール系殺菌化合物としては、メチル 1-(プチルカルバモイル)-2-ベンズイミダゾール カーバメート(ベノミル)、ベンズイミダゾール-2-イルカーバメート(カルベンダジム)、

25 2-(4'-チアゾリル)ベンズイミダゾール (チアベ

ンダゾール)があげられ、またその前駆体としては、植物体内でベンズイミダゾールー2ーイルカーバメートに変わると考えられている1,2ービス(3ーエトキシカルボニルー2ーチオウレイド)ベンゼン(チオファネート)、

1,2ービス(3-メトキシカルボニルー2ーチオウレイド)ベンゼン(チオファネートメチル)があげられる。
 銅化合物としては、各種の無機塩、例えば、塩化物、

オキシ塩化物、炭酸塩、酸化物、水酸化物、硫酸塩、り

- 10 ん酸塩、ケイ酸塩、ジンククロメート、ヒドラジニウムサルフェート、あるいは、酢酸塩、オキシキノリン銅(8-ヒドロキシキノリン塩)、シュウ酸塩、ビス(3-フェニルサリチレート)、ナフテネート、リノレン酸塩、オレイン酸塩などの有機塩があげられる。
- 15 ベンズイミダゾール系殺菌剤耐性菌防除用のカーバメート系殺菌化合物とは、特開昭 5 7 1 7 1 9 5 1 号公報、特公昭 5 8 3 9 8 0 2 号公報、特公平 4 3 9 4 5 8 号公報等に記載の 3, 4 置換、 3, 5 置換または 3, 4, 5 置換の N フェニルカーバメート化合物を を意味し、より具体的にはジエトフェンカルブ {イソプ
 - を意味し、より具体的にはジエトフェンカルフ {イケノロピル 3,4-ジエトキシフェニルカーバメート}に代表されるように、フェニル基の3,4-位、3,5-位または3,4,5-位に低級(例えば炭素数1~4)アルコキシ基、低級(例えば炭素数1~4)アルキル基、
- 25 ハロゲン原子等の置換基を有する低級 (例えば炭素数 1

~4) アルキル フェニルカーバメート化合物等を意味 するものである。

上記のベンズイミダゾール系殺菌剤耐性菌防除用のカーバメート系殺菌化合物は、ベンズイミダゾール系殺菌 化合物に対して耐性を有する菌ばかりか、ベンズイミダ ゾール系殺菌剤に感受性の菌に対しても殺菌組成物とし て混合して用いることにより高い防除効果を発揮する。

本発明組成物により防除し得る植物病害としては、イネのいもち病 (Pyricularia oryzae)、ごま葉枯病

- 10 (Cochliobolus miyabeanus)、紋枯病(Rhizoctonia solani)、麦類のうどんこ病(Erysiphe graminis f.sp. hordei, f.sp.tritici)、赤かび病(Gibberella zeae)、さび病(Puccinia striiformis, P.graminis, P.recondita, P.hordei)、雪腐病(Typhula sp.,
- 15 Micronectriella nivalis)、裸黒穂病
 (Ustilagotritici, U.nuda)、なまぐさ黒穂病
 (Tilletia caries)、眼紋病
 (Pseudocercosporella herpotrichoides)、株腐病
 (Rhizoctonia cerealis)、雲形病
- 20 (Rhynchosporium secalis)、葉枯病
 (Septoria tritici)、ふ枯病(Leptosphaeria
 nodorum)、柑橘の黒点病(Diaporthe citri)、そう
 か病(Elsinoe fawcetti)、果実腐敗病(Penicillium
 digitatum, P.italicum)、リンゴのモニリア病
- 25 (Sclerotinia mali)、腐らん病(Valsa mali)、うど

- んこ病 (Podosphaera leucotricha) 、斑点落葉病 (Alternaria mali) 、黒星病 (Venturia inaequalis)、 ナシの黒星病(Venturia nashicola)、黒斑病 (Alternaria kikuchiana)、赤星病
- (Gymnosporangium haraeanum)、モモの灰星病 (Sclerotinia cinerea) 、黒星病 (Cladosporium carpophilum)、フォモプシス腐敗病(Phomopsis sp.)、プドウのべと病(Plasmopara viticola)、黒 とう病 (Elsinoe ampelina)、晩腐病
- (Glomerellacing ulata)、うどんこ病(Uncinula 10 necator) 、さび病 (Phakopora ampelopsidis) 、カ キの炭そ病(Gloeosporium kaki)、落葉病 (Cercospora kaki, Mycosphaerella nawae)、キュウ リのべと病(Pseudoperonospora cubensis)、ウリ類の
- 炭そ病 (Colletotrichum lagenarium) 、うどんこ病 15 (Sphaerotheca fuliginea)、つる枯病 (Mycosphaerella melonis) 、トマトの輪紋病 (Alternaria solani)、葉かび病(Cladosporium fulvum)、疫病(Phytophthora infestans)、ナスの褐
- 紋病 (Phomopsis vexans) 、うどんこ病 (Erysiphe. 20 cichoracearum)、アプラナ科野菜の黒斑病 (Alternaria japonica) 、白斑病 (Cercosporella brassicae)、ネギのさび病(Puccinia allii)、ダイ ズの紫斑病(Cercospora kikuchii)、黒とう病 (Elsinoe glycines)、黒点病 (Diaporthe

網もち病(Exobasidium recticulatum)、日生病 (Erysiphe leucospila)、タバコの赤星病 (Alternaria longipes)、うどんこ病(Erysiphe cichoracearum)、炭そ病(Colletotrichum tabacum)、 投病(Phytophthora parasitica)、テンサイの褐斑病

(Cercospora beticola)、バラの黒星病 (Diplocarpon rosae)、うどんこ病 (Sphaerotheca pannosa)、疫病 (Phytophthora megasperma)、キクの褐斑病 (Septoria chrysanthemi indici)、白さび病 (Puccinia

20 horiana)、ブドウ、柑橘類等の果樹、キュウリ、トマト、豆類、蔬菜類といった種々の作物の灰色かび病(Botrytis cinerea)、菌核病(Sclerotinia sclerotiorum)、ピシウム菌(Pythium sp.)による植物病害等が挙げられる。

25 本発明の殺菌組成物において、有効成分化合物である

式 I で示される化合物と混合される(イ)の化合物群から選ばれる有効成分との混合比率は、特に限定されないが、以下に示す個々の有効成分との混合量に準じて混合することができる。

5 次に、式Iで示される化合物1重量部と混合される (イ)の群から選ばれる少なくとも一つの化合物の重量 を以下に示す。

式 I で示される化合物 1 重量部に対してエチレンビス ジチオカーバメート化合物は通常、0.01~100 重量部、

10 好ましくは 0.1~ 50 重量部、より好ましくは 1~ 20 重量部の範囲内である。

N-(3,5-ジクロロフェニル)イミド系化合物の混合比率は通常、0.01~100 重量部、好ましくは、0.1~50重量部である。

15 クロロタロニルの混合比率は、通常、0.1 ~10000 重 量部、好ましくは1 ~1000重量部である。

フタルイミド系殺菌化合物の混合比率は、通常、0.1 ~10000 重量部、好ましくは、1 ~1000重量部である。

アニリド系殺菌化合物、シモキサニルおよびフォセチ 20 ルから選ばれる少なくともひとつの化合物の使用量は、 通常、0.001 ~100 重量部、好ましくは、0.1 ~50重量 部である。

シアノピロール系殺菌化合物あるいはアニリノ複素環系殺菌化合物の使用量は、通常、0.001~100重量部、

25 好ましくは、0.002 ~20重量部である。

ベンズイミダゾール系殺菌化合物またはその前駆体の使用量は、通常、0.01~100 重量部、好ましくは、0.02~50重量部である。

イオウの使用量は、通常、1 ~5000重量部、好ましく 5 は、5 ~1000重量部である。

鋼化合物の使用量は、通常、0.01~1000重量部、好ま しくは、0.1~100 重量部である。

カーバメート系殺菌化合物の使用量は、通常、 0.01 ~100 重量部、好ましくは 0.02 ~50重量部の範囲内で 10 ある。

本発明の殺菌剤組成物は、通常、固体担体、液体担体またはガス状担体と混合し、必要により界面活性剤、固着剤、分散剤、安定剤等の製剤用補助剤を添加して、乳剤、水和剤、懸濁剤、粒剤、粉剤、ドライフロアプル剤、水性液剤、油剤、燻煙剤、エアゾール剤、マイクロカプ

これらの製剤中には、有効成分化合物が合計量で通常 0.1~99重量%、好ましくは 0.2~90重量%含有される。 固体担体としては、例えば粘土類(カオリンクレー、

セル剤等に製剤化して用いられる。

- 20 珪藻土、合成含水酸化珪素、アタパルジャイトクレー、ベントナイト、酸性白土等)、タルク類、その他の無機鉱物(セリサイト、石英粉末、硫黄粉末、活性炭、炭酸カルシウム、水和シリカ等)、化学肥料用塩(硫安、燐安、硝安、尿素、塩安等)などの微粉末または粒状物が
- 25 挙げられ、液体担体としては、例えば水、アルコール類

(メタノール、エタノール等)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン等)、芳香族炭化水素類(ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、メチルナフタレン等)、脂肪族炭化水素類(ヘキサン、ケロシン等)、エステル類(酢酸エチル、酢酸プチル等)、ニトリル類(アセトニトリル、イソプチロニトリル等)、エーテル類(ジオキサン、ジイソプロピルエーテル等)、酸アミド類(ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等)、ハロゲン化炭化水素類(ジクロエタン、トリクロロエチレン、四塩化炭素等)などが挙げられ、ガス状担体としてはブタンガス、炭酸ガス、フルオロカーボンガスなどが挙げられる。

界面活性剤としては、アルキル硫酸エステル類、アルキルスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩、ア15 ルキルアリールエーテル類およびそのポリオキシエチレン化物、ポリエチレングリコールエーテル類、多価アルコールエステル類、糖アルコール誘導体などが挙げられる。

固着剤や分散剤としては、カゼイン、ゼラチン、多糖 20 類(澱粉、アラビアガム、セルロース誘導体、アルギン 酸等)、リグニン誘導体、ベントナイト、糖類、合成水 溶性高分子(ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリ ドン、ポリアクリル酸類等)などが挙げられ、安定剤と しては、PAP(酸性燐酸イソプロピル)、BHT(2,

25 6 - ジーtert-プチル-4-メチルフェノール)、

BHA(2-tert-ブチル-4-メトキシフェノールと3-tert-ブチル-4-メトキシフェノールとの混合物)、植物油、鉱物油、脂肪酸またはそのエステルなどが挙げられる。

5 上述の製剤は、そのままでまたは水等で希釈して植物体または土壌に施用する。土壌施用の場合、土壌表面へ散布してもよいし土壌と混和して施用してもよい。また、種子処理、ULV等種々の方法で施用することもできる。種子処理剤として用いる場合、種子粉衣処理、種子浸

10 遺処理等により用いられる。

さらに、他の殺菌剤、殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤、 除草剤、種子消毒剤、肥料、土壌改良剤等と併用することもできる。

本発明の殺菌剤組成物の施用量は、有効成分化合物の 15 種類、混合比、気象条件、製剤形態、施用時期、方法、 場所、対象病害、対象作物等によっても異なるが、通常 1アール当たり 0.001~1000g、好ましくは 0.1~100 gであり、乳剤、水和剤、懸濁剤、液剤等を水で希釈し て施用する場合、その施用濃度は 0.0001 ~1 重量%、

20 好ましくは 0.001~0.5 重量%であり、粒剤、粉剤等は 希釈することなくそのまま施用する。

種子処理に際しては、種子 1 kgに対して一般に有効成分化合物の合計量で 0.001~50g、好ましくは 0.01 ~10g使用する。

25 実施例

以下、製剤例および試験例にて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明は以下の例のみに限定されるもので はない。尚、以下の例において部および%は特にことわ りのない限り重量部および重量%を表わす。

5 製剤例1

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig)1部、エチレンビスジチオカーバメート化合物5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオ10リンクレー61部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例 2

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、エチレンビスジチオカーバメ
- ト化合物5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスル
ホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオ
リンクレー57部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練
り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例3

20 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If) または(Ig) 0.5部、エチレンビスジチオカーバメート化合物 2.5部、カオリンクレー 8 6 部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例 4

25 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、

10

(If) または(Ig) 5部、エチレンビスジチオカーバメート化合物 2 5部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート 3部、カルボキシメチルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、粒度が 5 ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

製剤例5

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig)10部、エチレンビスジチオカーバメート化合物50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

製剤例6

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、エチレンビスジチオカーバメ
15 ート化合物25部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル14部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン50部を混合して乳剤を得る。
製剤例7

化合物(la)、(lb)、(lc)、(ld)、(le)、
20 (lf)または(lg)1部、プロシミドン、ビンクロゾリンまたはイプロジオン5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー61部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

25 製剤例 8

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If) または(Ig) 5部、プロシミドン、ビンクロゾリンまたはイプロジオン5部、合成含水酸化珪素 1部、リグニンスルホン酸カルシウム 2部、ベントナイト 3 0 部およびカオリンクレー 5 7 部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。 製剤例 9

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig) 0.5部、プロシミドン、ビンクロゾ
10 リンまたはイプロジオン2.5部、カオリンクレー86
部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。
製剤例10

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、プロシミドン、ビンクロゾリ
15 ンまたはイプロジオン25部、ポリオキシエチレンソル
ビタンモノオレエート3部、カルボキシメチルセルロー
ス3部および水64部を混合し、粒度が5ミクロン以下
になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

製剤例11

- 20 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、 (If)または(Ig)10部、プロシミドン、ビンクロゾリンまたはイプロジオン50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和剤を得る。
- 25 製剤例 1 2

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If)または(Ig)5部、プロシミドン、ビンクロゾリンまたはイプロジオン25部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル14部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン50部を混合して乳剤を得る。

製剤例13

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
(If)または(Ig)1部、クロロタロニル5部、合成含
10 水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、
ベントナイト30部およびカオリンクレー61部をよく
粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例14

15 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If)または(Ig)5部、クロロタロニル化合物5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー57部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造20 粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例15

25

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If)または(Ig) 0.5部、クロロタロニル2.5 部、カオリンクレー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例16

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If) または(Ig) 5部、クロロタロニル 2 5部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート 3部、カルボキシメチルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、粒度が 5 ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、

製剤例17

10 (If) または(Ig) 10部、クロロロタニル50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

製剤例18

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、
 (If)または(Ig)5部、クロロタロニル化合物25部、
 ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル14部、
 ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン50部を混合して乳剤を得る。

20 製剤例19

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)1部、フタルイミド系殺菌化合物5
部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー6
25 1部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、

造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例20

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、フタルイミド系殺菌化合物5
部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー5
7部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例21

10 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、(If) または(Ig) 0.5部、フタルイミド系殺菌化合物2.5部、カオリンクレー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例22

15 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)または(If)(Ig)5部、フタルイミド系殺菌化合物25部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート3部、カルボキシメチルセルロース3部および水64部を混合し、粒度が5ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を

製剤例23

得る。

20

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
 (If)または(Ig)10部、フタルイミド系殺菌化合物50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸
 25 ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕

混合して水和剤を得る。

製剤例24

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If) または(Ig) 5部、フタルイミド系殺菌化合物 2
5部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル 1
4部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム 6 部およびキシレン 5 0 部を混合して乳剤を得る。

製剤例25

化合物(la)、(lb)、(lc)、(lc)、(le)、
(lf)または(lg)1部、アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチルアルミニウム5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー61部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例26

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチルアルミニウム5部、合成含水
20 酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー57部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例 2 7

25 化合物 (Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、

(If) または(Ig) 0.5 部、アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチルアルミニウム 2.5部、カオリンクレー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

5 製剤例28

化合物 (Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie) または (If) (Ig) 5部、アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチルアルミニウム 2 5部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート 3部、カルボキシメチルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、粒度が 5 ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

化合物(la)、(lb)、(lc)、(lc)、(le)、
(lf)または(lg)10部、アニリド系殺菌化合物、シモ
15 キサニルまたはフォセチルアルミニウム50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2
部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和
剤を得る。

製剤例30

製剤例 2 9

20 化合物(la)、(lb)、(lc)、(lc)、(le)、
(lf)または(lg)5部、アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチルアルミニウム25部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル14部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン5
25 0部を混合して乳剤を得る。

製剤例31

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig) 1部、フルジオキソニル、ピリメタ
ニル、メパニピリムまたはフルアジナム5部、合成含水
酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベ
ントナイト30部およびカオリンクレー61部をよく粉
砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥し
て粒剤を得る。

製剤例32

10 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、フルジオキソニル、ピリメタ
ニル、メパニピリムまたはフルアジナム5部、合成含水
酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベ
ントナイト30部およびカオリンクレー57部をよく粉
15 砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥し
て粒剤を得る。

製剤例33

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig) 0.5部、フルジオキソニル、ピリメ
20 タニル、メパニピリムまたはフルアジナム 2.5部、カオリンクレー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例34

化合物 (Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)また 25 は (If) (Ig) 5部、フルジオキソニル、ピリメタニル、 メパニピリムまたはフルアジナム 2 5 部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート 3 部、カルボキシメチルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、粒度が 5 ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

5 製剤例35

化合物(la)、(lb)、(lc)、(lc)、(le)、
(lf)または(lg)10部、フルジオキソニル、ピリメタ
ニル、メパニピリムまたはフルアジナム50部、リグニン
スルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2
10 部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和
剤を得る。

製剤例36

化合物(la)、(lb)、(lc)、(lc)、(le)、
(lf)または(lg)5部、フルジオキソニル、ピリメタ
15 ニル、メパニピリムまたはフルアジナム25部、ポリオ
キシエチレンスチリルフェニルエーテル14部、ドデシ
ルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン5
0部を混合して乳剤を得る。

製剤例37

20 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig) 1部、ベノミル、カルベンダジム、
チアベンダゾール、チオファネートまたはチオファネー
トメチル5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホ
ン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリ
25 ンクレー61部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り

合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例38

化合物 (Ia) 、 (Ib) 、 (Ic) 、 (Ic) 、 (Ie) 、 (If) または (Ig) 5部、ベノミル、カルベンダジム、 チアベンダゾール、チオファネートまたはチオファネートメチル 5部、合成含水酸化珪素 1部、リグニンスルホン酸カルシウム 2部、ベントナイト 30部およびカオリンクレー 57部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

10 製剤例39

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、(If) または(Ig) 0.5部、ベノミル、カルベンダジム、チアベンダゾール、チオファネートまたはチオファネートメチル 2.5部、カオリンクレー 8 6 部およびタルク 1 1 部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例40

15

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、ベノミル、カルベンダジム、
チアベンダゾール、チオファネートまたはチオファネー
20 トメチル25部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオ
レエート3部、カルボキシメチルセルロース3部および
水64部を混合し、粒度が5ミクロン以下になるまで湿
式粉砕して懸濁剤を得る。

製剤例41

25 化合物([a)、([b)、([c)、([c)、([e)、

(If) または(Ig) 10部、ベノミル、カルベンダジム、チアベンダゾール、チオファネートまたはチオファネートメチル50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

製剤例42.

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、ベノミル、カルベンダジム、
チアベンダゾール、チオファネートまたはチオファネー
10 トメチル25部、ポリオキシエチレンスチリルフェニル
エーテル14部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン50部を混合して乳剤を得る。
製剤例43

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、

(If)または(Ig)1部、イオウ5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー61部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

20 製剤例 4 4

25

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig) 5部、イオウ 5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム 2部、ベントナイト 3 0 部およびカオリンクレー 5 7 部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤

を得る。

製剤例 4 5

化合物 (Ia) 、 (Ib) 、 (Ic) 、 (Ic) 、 (Ie) 、 (If) または (Ig) 0.5部、イオウ 2.5部、カオリンク レー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例46

化合物 (Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If) または (Ig) 5部、イオウ 2 5部、ポリオキシエ
10 チレンソルビタンモノオレエート 3部、カルボキシメチ
ルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、粒度が 5 ミ
クロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

製剤例47

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)10部、イオウ50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

製剤例48

- 20 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
 (If)または(Ig)5部、イオウ25部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル14部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン50部を混合して乳剤を得る。
- 25 製剤例49

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、(If)または(Ig)1部、銅化合物5部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー61部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例50

化合物(la)、(lb)、(lc)、(lc)、(le)、
(lf)または(lg)5部、銅化合物5部、合成含水酸化
10 珪素1部、リグニンスルホン酸カルシウム2部、ベントナイト30部およびカオリンクレー57部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例51

15 化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、(If)または(Ig) 0.5部、銅化合物 2.5部、カオリンクレー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例52

- 20 化合物 (Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie) または(If) (Ig) 5部、銅化合物 2 5部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート 3部、カルボキシメチルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、粒度が 5 ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。
- 25 製剤例53

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、(If) または(Ig) 10部、銅化合物50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリル硫酸ナトリウム2部および合成含水酸化珪素35部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

製剤例54

化合物(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Ic)、(Ie)、
(If)または(Ig)5部、銅化合物25部、ポリオキシ
エチレンスチリルフェニルエーテル14部、ドデシルベ
10 ンゼンスルホン酸カルシウム6部およびキシレン50部
を混合して乳剤を得る。

製剤例55

ジエトフェンカルブ 5 部、化合物 (Ia)、 (Ib)、 (Ic)、 (Id)、 (Ie)、 (If)または (Ig) 1 部、合 15 成含水酸化珪素 1 部、リグニンスルホン酸カルシウム 2 部、ベントナイト 3 0 部およびカオリンクレー 6 1 部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒乾燥して粒剤を得る。

製剤例56

20 ジエトフェンカルブ 5 部、化合物 (Ia)、 (Ib)、 (Ic)、 (Id)、 (Ie)、 (If) または (Ig) 5 部、合成含水酸化珪素 1 部、リグニンスルホン酸カルシウム 2 部、ベントナイト 3 0 部およびカオリンクレー 5 7 部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合わせた後、造粒 25 乾燥して粒剤を得る。

製剤例 5 7

ジエトフェンカルブ化合物 2.5部、(Ia)、(Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If)または(Ig) 0.5 部、カオリンクレー86部およびタルク11部をよく粉砕混合して粉剤を得る。

製剤例58

ジエトフェンカルブ化合物 2 5 部、(Ia)、(Ib)、
(Ic)、(Id)、(Ie)、(If)または(Ig) 5 部、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート 3 部、カルボキシメチルセルロース 3 部および水 6 4 部を混合し、 粒度が 5 ミクロン以下になるまで湿式粉砕して懸濁剤を得る。

製剤例59

 ジエトフェンカルブ化合物 5 0 部、化合物 (Ia)、
 (Ib)、 (Ic)、 (Id)、 (Ie)、 (If) または (Ig)
 1 0 部、リグニンスルホン酸カルシウム 3 部、ラウリル 硫酸ナトリウム 2 部および合成含水酸化珪素 3 5 部をよく粉砕混合して水和剤を得る。

製剤例60

- ジエトフェンカルブ化合物 2 5 部、化合物 (Ia)、
 (Ib)、(Ic)、(Id)、(Ie)、(If)または(Ig)
 5 部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル 1
 4 部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム 6 部およびキシレン 5 0 部を混合して乳剤を得る。
- 25 試験例1

トマト(品種:ポンテローザ)をポット当たり1株植え、第3葉が展開した頃製剤例5に準じて得られた水和剤の所定濃度希釈液を充分量散布した。薬液の風乾後トマト疫病菌(Phytophthora infestans)の胞子液(5×10⁴個/ml)を葉面に噴霧接種した。24℃で1週間栽培した後、発病度(%)を調査した。

結果を表1に示す。

表 1

10	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
	化合物(Ia)	10	2 5
:	化合物(Ib)	50	2 5
*	化合物(Ic)	10	2 5
	化合物(Id)	10	2 5
15	化合物(Ie)	10	2 5
	マンゼブ	50 -	2 5
	化合物 (Ia) +マンゼノ	10 + 50	0.
	化合物 (Ib) +マンゼノ	50 + 50	0
	化合物 (Ic) +マンゼノ	10 + 50	0
20	化合物 (Id) +マソゼブ	10 + 50	0
	化合物 (le) tayti	10 + 50	0

試験例2

ブドウ (品種:ベリーA) をポット当たり1株植え、 25 第4葉が展開した頃製剤例5に準じて得られた水和剤の 所定濃度希釈液を充分量散布した。薬液の風乾後ブドウベと病菌(Plasmopara viticola)の胞子液(2×10⁵個/ml)を葉面に噴霧接種した。24℃で1週間栽培した後、発病度(%)を調査した。

5 結果を表2に示す。

表 2

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
	化合物(Ia)	10	30
0	化合物(Ib)	50	25
	化合物 (I c)	10	25
	化合物(Id)	10	25
	化合物 (I e.)	10	25
	マンゼブ	50	25
5	化合物 (Ia) +マンゼフ	10 + 50	0
	 化合物 (Ib) +マンゼノ	50 + 50	0
	 化合物 (Ic) +マンゼナ	10 + 50	0
	 化合物 (Id) +マンゼノ	10 + 50	0
	 化合物(le)+マンゼノ	10 + 50	0
20			

試験例3

25

プラスチックポットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模半白)を播種し、温室内で14日間育成した。製剤例11に準じて水和剤にした供試薬剤を水で所定濃度に希釈し、育成したキュウリ幼苗葉面に充分付着するように茎

葉散布した。風乾後、灰色カビ病菌を該幼苗葉面に接種 し、10℃、暗黒多湿下に4日間育成した後、発病度 (%)を調査した。

結果を表3に示す。

5 表 3

:	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
÷	化合物 (I a)	10	30
10	化合物 (I b) 化合物 (I c)	200 200	20
	化合物(Id)	200	20
	化合物(le) プロシミドン	20 10	25 25
	化合物(Ia)+フロシミトン	10 + 10	0
15	化合物(Ib)+フロシミトン	200 + 10	0
	化合物 (Ic) +ブロシミドソ 化合物 (Id) +ブロシミドソ	200 + 10	0
	化合物(le)+プロシミトン	20 + 10	0

20 試験例 4

25

プラスチックポットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模半白)を播種し、温室内で14日間育成した。育成したキュウリ幼苗葉面に灰色カビ病菌を接種し、10℃、暗黒多湿下に2日間育成した後、23℃の温度で3日間育成し、製剤例11に準じて水和剤にした供試薬剤を水で

所定濃度に希釈し、該キュウリ幼苗葉面に充分付着するように茎葉散布した。散布後、10℃、暗黒多湿下に3日間育成した後、発病度(%)を調査した。 結果を表4に示す。

5 表 4

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
-	化合物(Ia)	10	30
	化合物 (I b)	200	20
10	化合物(Ic)	200	20
	化合物(Id)	200	20
	化合物(Ie)	20	25
	プロシミドン .	10	25
	化合物(Ia)+プロシミトン	10 + 10	0
15	化合物 (Ib) +ブロシミドソ	200 + 10	0
	化合物 (Ic) +ブロシミドソ	200 + 10	0
	化合物 (Id) +フロシミトン	200 + 10	0
	化合物(le)+ブロシミドソ	20 + 10	, 0

20 試験例5

プラスチックポットに砂壌土を詰め、トマト(ポンテローザ)を接種し、温室内で20日間育成した。本葉が、2枚展開したトマトの幼苗に製剤例17に準じて水和剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付25 着するように茎葉散布した。次いで、トマト疫病菌の遊

走嚢懸濁液を噴霧接種した。接種後、23℃多湿下に一夜置いた後、温室内で4日間育成し、発病度(%)を調査した。

結果を表5示す。

5 表 5

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
	化合物 (I a)	50 40	25 20
10	化合物 (I c) 化合物 (I d) 化合物 (I e)	40 40 10	20 20 20
	クロロタロニル	40 50 + 40	20
15	化合物 (Ia) +クロロタロニル 化合物 (Ib) +クロロタロニル	40 + 40	0
	化合物 (Ic) +クロロタロニル 化合物 (Id) +クロロタロニル	40 + 40	0
	化合物(le)+クロロタロニル	10 + 40	0

20 試験例6

プラスチックポットに砂壌土を詰め、ブドウ(ベリーA)を播種し、温室内で40日間育成した。本葉が、3枚展開したブドウの幼苗に製剤例16に準じて懸濁剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように茎葉散布した。次いで、ブドウベと病菌の遊

走嚢懸濁液を噴霧接種した。接種後、23℃多湿下に一夜置いた後、温室内で7日間育成し、発病度(%)を調査した。

結果を表6に示す。

5 表 6

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
	化合物(Ia)	5	20
·	化合物(Ib)	5	20
10	化合物(Ic)	5	25
*	化合物(Id)	5	25
:	化合物(Ie)	1	25
	クロロタロニル	30	20
	化合物 ([a) +クロロタロニル	5 + 30	. 0
15	化合物 (Ib) +クロロタロニル	5 + 30	0
	 化合物 (Ic) +クロロタロニル	5 + 30	0
	 化合物 ([d) +クロロタロニル	5 + 30	0
	化合物(le)+クロロタロニル	1 + 30	0

20 試験例7

プラスチックポットに砂壌土を詰め、ブドウ(ベリーA)を播種し、温室内で40日間育成した。本葉が、3枚展開したブドウの幼苗に製剤例23に準じて水和剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように茎葉散布した。次いで、ブドウベと病菌の遊

走嚢懸濁液を噴霧接種した。接種後、23℃多湿下に一夜置いた後、温室内で7日間育成し、発病度(%)を調査した。

結果を表7に示す。

5 表 7

供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
化合物(Ia)	10	20
化合物(Ib)	10	20
化合物(Ic)	10	25
化合物(Id)	10	20
化合物(Ie)	. 2	20
フォルペット	200	20
化合物 (la) +フォルヘット	10 +200	0
化合物 (Ib) +フォルヘット	10 +200	0
化合物 (Ic) +フォルヘット	10 +200	0
化合物([d)+フォルヘット	10 +200	0
化合物(le) +フォルヘット	2 +200	0
	化合物 (Ia) 化合物 (Ib) 化合物 (Ic) 化合物 (Id) 化合物 (Ie) フォルペット 化合物 (Ia) +フォルベット 化合物 (Ib) +フォルベット 化合物 (Ic) +フォルベット	(ppm) 化合物(Ia) 10 化合物(Ib) 10 化合物(Ic) 10 化合物(Id) 10 化合物(Ie) 2 フォルペット 200 化合物(Ia) +フォルベット 10 +200 化合物(Ib) +フォルベット 10 +200 化合物(Ic) +フォルベット 10 +200 化合物(Ic) +フォルベット 10 +200

20 試験例8

25

プラスチックポットに砂壌土を詰め、リンゴ (ふじ) を播種し、温室内で20日間育成した。第4~5本葉が展開したリンゴの幼苗に製剤例22に準じて懸濁剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように茎葉散布した。次いで、リンゴ黒星病菌の胞子

懸濁液を噴霧接種した。接種後、15℃の暗黒多湿下に 4日置いた後、照明下で15日間育成し、発病度(%) を調査した。

結果を表 8 に示す。

5 表 8

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
:	化合物(Ia)	0.8	20
	化合物(Ib)	2	25
10	化合物(Ic)	5	. 25
	化合物(Id)	5	25
	化合物(Ie)	0.5	20
	キャプタン	300	20
	化合物 (la) +キャフタン	0.8 +300	0
15	化合物 (Ib) +++792	2 +300	0
	 化合物 (lc) +++191	5 +300	0
	化合物 (Id) +キャフタン	5 +300	Ó
	 化合物 (Ie) +++j9y	0.5 +300	0

20 試験例 9

プラスチックポットに砂壌土を詰め、ブドウ(ベリーA)を播種し、温室内で40日間育成した。本葉が、3枚展開したプドウの幼苗に製剤例29に準じて水和剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着なるように茎葉散布した。次いで、ブドウベと病菌の遊

走嚢懸濁液を噴霧接種した。接種後、23℃多湿下に一 夜置いた後、温室内で7日間育成し、発病度(%)を調 るした。

結果を表 9 に示す。

表 9

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度 (%)
-	化合物(la)	20	25
	化合物(Ib)	40	20
5	化合物(Ic)	100	20
	化合物(Id)	40	20
	化合物(Ie)	10	25
	シモキサニル	40	20
	メタラキシル	1	20
10	ベナラキシル	1	25
	オフレース	1	25
	オキサジキシル	5	20
	フォセチルアルミニウム	100	25
	化合物(la) +シモキサニル	20+40	0
	化合物([b)+シモキサニル	40+40	0
15	化合物(Ic)+シモキサニル	100+40	0
	化合物(Id)+シモキサニル	40+40	0
	化合物(le)+シモキサニル	10+40	0
	化合物(Ia)+メタラキシル	40+ 1	0
	化合物 (Ie) +メタラキシル	10+ 1	0
20	 化合物(le)+ベナラキシル	40+ 1	0
	 化合物 (le) +オフレース	10+ 1	0
	 化合物(le)+オキサシキシル	10+ 5	0
	化合物([a)+フォセチルアルミニウム	40+100	0
	化合物(le)+フォセチルアルミニウム	10+100	0
25			

試験例10

プラスチックポットに砂壌土を詰め、トマト(ポンテローザ)を接種し、温室内で20日間育成した。本葉が、2枚展開したトマトの幼苗に製剤例35に準じて水和剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように茎葉散布した。次いで、トマト疫病菌の遊走嚢懸濁液を噴霧接種した。接種後、23℃多湿下に一夜置いた後、温室内で4日間育成し、発病度(%)を調査した。

10 結果を表10示す。

表 1 0

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度(%)
	化合物(Ia)	100	25
5	化合物 (I b)	40	20
	化合物 (I c)	40	20
	化合物 (Id)	40	20
	化合物 (I e)	5	25
	メタラキシル	5	20
10	化合物 ([a) +メタラキシル	100+ 5	0
	化合物 ([b) +メタラキシル	40+ 5	0
	化合物(Ic)+メタラキシル	40+ 5	0
	化合物([d)+メタラキシル	40+ 5	0
	化合物 (Ie) txgjtjh	5+ 5	0
15			

試験例11

20

プラスチックポットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模 半白)を播種し、温室内 で14日間育成した。製剤例 35に準じて水和剤にした供試薬剤を水で所定濃度に 希釈し、育成したキュウリ幼苗葉面に充分付着するよう に茎葉散布した。風乾後 、灰色カビ病菌を該幼苗葉面 に接種し、10℃、暗黒多湿下に4日間育成した後 発 病度(%)を調査した。

結果を表11に示す。

表 1 1

		薬剤の施用量 (ppm)	発病度 (%)
	化合物(Ia)	10	30
5	化合物(Ib)	200	20
	化合物(Ic)	200	20
	化合物 (Id)	200	20
	化合物(Ie)	. 20	25
	フルジオキソニル	. 0. 5	20
10	ピリメタニル	10	20
	メパニピリム	5	20
	フルアジナム	1	25
	化合物 ([a) +フルシオキソニル	10+0.5	0 .
	化合物 (Id) +フルシオキソニル	200+0.5	0
15	化合物 (le) +フルシオキソニル	20+0.5	0
	化合物 ([a) +ピリメタニル	10+10	0
	化合物(lb)+ピリメタニル	200+10	0
	化合物(le)+tijメタニル	20+10	0
	化合物 (la) +メハニヒリム	10+ 5	0
20	化合物 (Ic) +メハニヒリム	200+ 5	0
	化合物 (le) +メハニヒリム	20+ 5	0 .
	化合物(la) +フルアシナム	10+ 1	0
	化合物 (le) +JNJÿth	20+ 1	. 0

プラスチックポットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模半白)を播種し、温室内 で14日間育成した。製剤例41に準じて水和剤にした供試薬剤を水で所定濃度に希釈し、育成したキュウリの幼苗葉面に十分付着するように茎葉散布した。

風乾した後、ベンズイミダゾール系札菌化合物に対し感 受性および耐性の灰色

かび病菌を各々、該幼苗葉面に接種し、10℃、暗黒多湿下に4日間育成し、発病度(%)を調査した。

10 結果を表12に示す。

表 1 2

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病 馬	度(%) 耐性菌
	化合物 (Ia)	10	30	30
5	化合物 (Ib)	200	20	20
	化合物(Ic)	200	20	20
	化合物(Id)	200	20	20
	化合物 (Ie)	20	25	25
	ベノミル	10	20	100
10	カルベンダジム	5	20	100
•	チアベンダゾール	30	25	100
	チオファネートメチル	10	25	100
	化合物 (Ia)+ベノミル .	10+10	0	0.
	化合物 (1a)+カルベンダジム	10+ 5	0	0
15	化合物 (Ia)+チアペンダゾール	10+30	0	0
	化合物 (Ia)+チオファネートメチル	10+10	0	0
	化合物 (Ib)+ベノミル	200+10	0	0
	化合物 (Ic)+カルペンダラム	200+ 5	0	0
	化合物 (【d)+チオファネートメチル	200+10	0	0
20	化合物 (le)+ベノミル	20+10	0	0
	化合物 (Ie)+カルベンダジム	20+ 5	0	0
	化合物 (Ie)+チアベンダゾール	20+30	0	0
	化合物 (Ie)+チオファネートメチル	20+10	0	0

試験例13

プラスチックポットに砂壌土を詰め、リンゴ(ふじ)を播種し、温室内で20日間育成した。第4~5本葉が展開したリンゴの幼苗に製剤例40に準じて懸濁剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように茎葉散布した。次いで、リンゴ黒星病菌の胞子 懸濁液を噴霧接種した。接種後、15℃の暗黒多湿下に4日置いた後、照明下で15日間育成し、発病度(%)を調査した。

10 結果を表13に示す。

表 1 3

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度 (%)
	化合物(Ia)	1	2 0
5	化合物 (Ib)	1	2 5
	化合物 (Ic)	1	3 0
!	化合物(Id)	5	2 0
	化合物(le)	0.5	2 0
	ベノミル	2 0	2 5
10	カルベンダジム	2 0	2 5
	チオファネートメチル	1 0	2 0
	化合物 (la)+イノミル	1 + 2 0	. 0
	化合物([a)+カルヘンタシム	1 + 2 0	0
	化合物 (Ib)+チオファネートメチル	1 + 1 0	0
15	化合物 (lc)+チオファネートメチル	1 + 10	0_
!	化合物 (Id)+チオファネートメチル	5 + 1 0	0
	化合物 (Ie)+ヘノミル	0.5+20	0
	化合物(Ie)+カルヘンタシム	0.5+20	Ó
	化合物(Ie)+チオファネートメチル	0.5+10	0
20			

試験例14

25

プラスチックポットに砂壌土を詰め、ブドウ(ベリーA)を1株植え、第4葉が、展開した時期に製剤例47に準じて水和剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように散布した。風乾後、ブドウう

どんこ病菌 (Uncinula necator) の胞子液 (2x10⁵個/ml) を葉面に噴霧接種した。接種後、24℃で3週間栽培し た後、発病度(%) を調査した。

結果を表14に示す。

5	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発 病 度 (%)
	化合物 (Ia)	1	2 0
	化合物(Ib) 化合物(Ic)	1	2 · 0 2 · 0
10	化合物 (Id)	1	2 5
-	化合物 (le)	1	2 5
	イオウ	5 0 0	2 0
	化合物 (Ia) +イオウ	1 + 5 0 0	0
	化合物(Ib)+イオウ	1 + 5 0 0	0
15	化合物 (Ic) +イオウ	1 + 5 0 0	0
	化合物(Id)+イオウ	1 + 5 0 0	0
	化合物(le)+イオウ	1 + 5 0 0	0
			L

試験例15

トマト(品種:ポンテローザ)をポット当たり1株植え、第3葉が展開した頃製剤例53に準じて得られた水和剤の所定濃度希釈液を充分量散布した。薬液の風乾後トマト疫病菌(Phytophthora infestans)の胞子液(5×10⁴個/ml)を葉面に噴霧接種した。接種後、24℃で1週間栽培した後、発病度(%)を調査した。

結果を表15に示す。

表 1 5

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度 (%)
5	化合物 ([a)	1 0	2 5
	化合物(Ib)	5 0	2 5
	化合物(Ic)	. 1 0	2 5
	化合物 (Id)	1 0	2 5
	化合物(le)	1 0	2 5
10	オキシ塩化銅	5 0 0	2 5
	オキシキノリン銅	5 0	2 5
	化合物(Ia)+オキシ塩化銅	1 0 + 5 0 0	0
	化合物([a) +オキシキノリン銅	10+50	0
	化合物(Ib)+オキシ塩化銅	50+500	0
15	化合物(Ic)+オキシ塩化銅	10+500	0
	化合物 (Id) +オキシ塩化銅	10+500	0
-	化合物(le)+オキシ塩化銅	10+500	0
	化合物(Ie)+オキシキノリン銅	10+50	0
			L

20 試験例16

25

プラスチックポットに砂壌土を詰め、ブドウ(ベリーA)を1株植え、第4葉が、展開した時期に製剤例53に準じて水和剤にした供試薬液を水で所定濃度に希釈し、葉面に十分付着するように散布した。風乾後、ブドウうどんこ病菌(Uncinula necator)の胞子液(2x10⁵個/ml)

を葉面に噴霧接種した。接種後、24℃で3週間栽培した後、発病度(%)を調査した。

結果を表16に示す。

表 1 6

	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	発病度 (%)
化合	物 (Ia)	1 0	3 0
化合	物 (Ib)	5 0	2 5
化合	物 (Ic)	1 0	2 5
化合	物 (Id)	1 0	2 5
化合	物 (le)	1 0	2 5
	・シ塩化銅	5 0 0	3 0
オキ	・シキノリン銅	2 0 0	2 5
化台	・物 (la) +オキシ塩 化銷	1 0 + 5 0 0	0
化台	:物 (Ia) +オキシキノリン鉢	1 0 + 2 0 0	0
化台	↑物 ([b) +オキシ塩 化銷	5 0 + 5 0 0	0
化台	↑物 (Ic)+オキシ塩化銷	1 1 0 + 5 0 0	0
化名	à物 ([d) +オキシ塩 化釘	1 0 + 5 0 0	0
化台	à物 (le)+オキシ塩化釗	1 1 0 + 5 0 0	0
化名	う物 ([e) +オキシキノリン針	1 0 + 2 0 0	0

試験例17

プラスチックポットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模 半白)を播種し、温室内で14日間育成した。製剤例5 25 9に準じて水和剤にした供試薬剤を水で所定濃度に希釈 し、育成したキュウリの幼苗葉面に充分付着するように 茎葉散布した。風乾後、ベンズイミダゾール系殺菌化合物に対し感受性および耐性の灰色かび病菌を各々、該幼苗葉面に接種し、10℃、暗黒多湿下に4日間育成し、

5 発病度(%)を調査した。

結果を表17に示す。

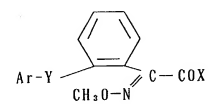
表 1 7

	h¢ \$\$ 4€ 113	李相小妆田旦	発病周	度(%)
10	供試薬剤	薬剤の施用量 (ppm)	感受性菌	耐性菌
10	ジエトフェンカルブ	10	1 0 0	2 0
	化合物([a)	10	3 0	3 0
	化合物(lb)	200	2 0	2 0
	化 合物 ([c)	200	2 0	2 0
15	化合物([d)	200	2 0	-2 0
	化合物([e)	20	2 5	2 5
	ジエトフェンカルブ+化合物(Ia)	10+ 10	0.	0
	ジエトフェンカルブ+化合物(Ib)	10+200	0	0
	ジエトフェンカルプ+化合物(Ic)	10+200	0	0
20	ジエトフェンカルプ+化合物(Id)	10+200	0	0
	ジエトフェンカルブ+化合物(Ie)	10+ 20	0	0

請求の範囲

1. 有効成分として、(ア)式I

5



10 〔式中、Arは置換されていてもよいフェニル基を表わし、 Yは酸素原子、オキシメチレン基またはメチレンオキシ 基を表わし、XはNR」R2またはOR。を表わし、 R1、R2およびR。は各々同一または相異なり、水素 原子または炭素数1~4のアルキル基を表わす。〕で示 15 される化合物と、

(イ) エチレンビスジチオカーバメート系殺菌化合物、 N-(3,5-ジクロロフェニル) イミド系殺菌化合物、 クロロタロニル、フタルイミド系殺菌化合物、アニリド 系殺菌化合物、シモキサニル、フォセチル、シアノピロ -ル系殺菌化合物、アニリノ系複素環系殺菌化合物、 ンズイミダゾール系殺菌化合物およびその前駆体、イオ ウ、銅化合物およびベンズイミダゾール系殺菌剤耐性菌 防除用のカーバメート系殺菌化合物からなる群から選ば れる少なくとも一つ以上の化合物とを含有することを特 25 徴とす殺菌組成物。

- 2 式 I で示される化合物が、
- (Ia) α-メトキシイミノー2-〔(2-メチルフェノキシ)メチル〕フェニル酢酸メチル、
- (1b) $N-y+u-\alpha-y++y+1=1-2-$
- 5 〔(4-クロロ-2-メチルフェノキシ)メチル〕フェ ニルアセトアミド、

 - 〔(3-クロロフェノキシ) メチル〕フェニルアセトア ミド、
- - (Ie) $N-y \neq u-\alpha-y + 1 \neq 1 \neq 2 = 1$
 - ((2,5-ジメチルフェノキシ)メチル)フェニルア
- 15 セトアミド、
 - (If) $N-y+u-\alpha-y+y+2-1=0$
 - (3-トリフルオロメチルフェノキシ)メチル)フェ ニルアセトアミドまたは
 - (Ig) $N-x+u-\alpha-x++y+1=1=2-1=$
- 20 ノキシフェニルアセトアミドである請求項1記載の殺菌組成物。
 - 3. (イ)の化合物群から選ばれる少なくとも一つの 化合物が
- エチレンビスジチオカーバメート系殺菌化合物である請25 求項1または2記載の殺菌組成物。

4. (イ) の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化合物が、

N-(3,5-ジクロロフェニル)イミド系殺菌化合物である請求項1または2記載の殺菌組成物。

クロロタロニルである請求項 I または 2 記載の殺菌組成物。

6. (イ) の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化10 合物が、

フタルイミド系殺菌化合物である請求項1または2記載の殺菌組成物。

7. (イ) の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化合物が、

15 アニリド系殺菌化合物、シモキサニルまたはフォセチル である請求項1または2記載の殺菌組成物。

8. (イ) の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化合物が、

シアノピロール系殺菌化合物またはアニリノ複素環系殺 20 菌化合物である請求項1または2記載の殺菌組成物。

9. (イ) の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化合物が、

ベンズイミダゾール系化合物またその前駆体である請求項1または2記載の殺菌組成物。

25 10 (イ)の化合物群から選ばれる少なくとも一つ

化合物が、

イオウである請求項1または2記載の殺菌組成物。

11. (イ)の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化合物が、

5 銅化合物である請求項1または2記載の殺菌組成物。

12. (イ)の化合物群から選ばれる少なくとも一つ化合物が、

ベンズイミダゾール系殺菌剤耐性菌防除用のカーバメート系殺菌化合物である請求項1または2記載の殺菌組成物。

13. エチレンビスジチオカーバメート殺菌剤化合物が、

亜鉛塩 (ジネブ)、マンガン塩 (マンネブ) または亜鉛 とマンガンとの塩 (マンゼブ)である請求項 3 に記載の

15 殺菌組成物。

10

14. N-(3,5-ジクロロフェニル)イミド系 殺菌化合物が、

2 - ジメチルシクロプロパン-1, 2 - ジカルボキシイミド (プロシミドン)、

25 ボキサミド (イプロジオン) である請求項4に記載の殺

南組成物。

- 15. フタルイミド系殺菌化合物が、
- N-(トリクロロメチルチオ)フタルイミド(フォルペット)、
- 5 1, 2, 3, 6-テトラヒドローNー(トリクロロメチルチオ)フタルイミド(キャプタン)または
 1, 2, 3, 6-テトラヒドローNー(1, 1, 2, 2)
 -テトラクロロエチルチオ)フタルイミド(キャプタホール)である請求項6に記載の殺菌組成物。
- 10 16. アニリド系殺菌化合物が、 メチル N-(2, 6-ジメチルフェニル)-N-(メトキシアセチル)アラニナート(メタラキシル)、メチル <math>N-(2, 6-ジメチルフェニル)-N-(フェニルアセチル)アラニナート(ベナラキシル)、
- 15 メチル N-(2, 6-ジメチルフェニル)-N-(2
 -フラニルカルボニル)アラニナート(フララキシル)、 2-クロロ-N-(2, 6-ジメチルフェニル)-N-(テトラヒドロ-2-オキソー3-フラニル)アセトア
 ミド(オフレース)、
- 25 ド (シプロフラム) である請求項7に記載の殺菌組成物。

- 17 シアノピロール系殺菌化合物が、
- 4-(2, 2-ジフルオロ-1, 3-ベンゾジオキソル
- 4 イル) 1 H ピロール 3 カルボニトリル (フルジオキソニル) であり、
- 5 アニリノ複素環系殺菌化合物が、
 - 2-r=1/2-4、6-ジメチルピリミジン(ピリメタニル)、<math>2-r=1/2-4-x チルー6-(1-7) ロピニル)ピリミジン(x パニピリム)または
 - 3-クロローN- (3-クロロー5-トリフルオロメチ
- 10 ルー2-ピリジル) α、α、α-トリフルオロー2,
 6-ジニトローp-トルイジン(フルアジナム)である
 請求項8に記載の殺菌組成物。
 - 18. ベンズイミダゾール系殺菌化合物またはその前駆体が、
- 15 メチル 1 (プチルカルバモイル) 2 ベンズイミ ダゾールカーバメート (ベノミル)、
 - ベンズイミダゾール-2-イルカーバメート (カルベン ダジム)、
 - 2-(4'-チアゾリル)ベンズイミダゾール(チアベ
- 20 ンダゾール)
 - 1, 2-ビス(3-エトキシカルボニル-2-チオウレイド)ベンゼン(チオファネート)または
 - 1, 2-ビス(3-メトキシカルボニル-2-チオウレイド)ベンゼン(チオファネートメチル)である請求項
- 25 9に記載の殺菌組成物。

- 19. 銅化合物が、それぞれ銅の塩化物、オキシ塩化物、炭酸塩、酸化物、水酸化物、硫酸塩、りん酸塩、ケイ酸塩、ジンククロメート、ヒドラジニウムサルフェート、あるいは、酢酸塩、8-ヒドロキシキノリン塩、
- 5 シュウ酸塩、ビス(3-フェニルサリチレート)、ナフテネート、リノレン酸塩またはオレイン酸塩である請求項11に記載の殺菌組成物。
 - 20. ベンズイミダゾール系殺菌剤耐性菌防除用の カーバメート系殺菌化合物が、ジエトフェンカルブ(イ 10 ソプロピル 3,4-ジエトキシフェニルカーバメート) である請求項12記載の殺菌組成物。
 - 21. 請求項1から20の何れか一に記載の殺菌組成物を用いる植物病害防除方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP94/02023

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER $1.000000000000000000000000000000000000$	4 A01N43/08.	
Tu.	t. Clb A01N37/50, A01N37/22, A01N37/32, A01N37/3 A01N43/36, A01N43/40, A01N43/50, A01N43/5	4, A01N43/76	
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
	DS SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by classification symbols)	0 2012/08	
In	L. C1 ⁶ A01N37/22, A01N37/32, A01N37/34, A01N37/5 A01N43/36, A01N43/40, A01N43/50, A01N43/5	4. A01N43/76,	
	on searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the	: Helds scalcifed	
Electronic da	ta base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search to	rms used)	
. 9			
C DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Category*	Clation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim 140.	
X	JP, A, 63-23852 (BASF AG.),	1-4, 6-9,	
	February 1, 1988 (01. 02. 88),	11, 13-16	
Y	&EP, A1, 253213	18, 19, 21 5, 10, 12	
1		17, 20	
		1.7 0	
X	JP, A, 63-30463 (Imperial Chemical Industries PLC.), February 9, 1988 (09. 02. 88),	1-7, 9, 11, 13-16	
Y	&EP, A2, 254426	18, 19, 21	
_		8, 10, 12	
	·	17, 20	
Y	JP, A, 3-246268 (Shionogi & Co., Ltd.),	1-21	
_	November 1, 1991 (01. 11. 91),		
	&EP, A2, 398692		
Y	JP, A, 4-288045 (BASF AG.),	1-21	
	October 13, 1992 (13. 10. 92),		
	&EP, A1, 477631		
X Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.	, `	
	categories of cited documents: "T" later document published after the inter	mational filing date or priority	
"A" docume	nt defining the general state of the art which is not considered the principle or theory underlying the	cation but cited to understand	
	particular relevance ocurrent but mublished on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone			
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is			
"O" docume means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	documents, such combination	
	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed "&" document member of the same patent		
Date of the	actual completion of the international search Date of mailing of the international sea	rch report	
	uary 22, 1995 (22. 02. 95) March 14, 1995 (14	. 03. 95)	
Name and m	nailing address of the ISA/ Authorized officer		
Japa Facsimile N	nese Patent Office o. Telephone No.		
I acommic 14	aviepnone are.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP94/02023

Category*	citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category	Ciation of document, with instruction, which is a specific of the control of the	
Y	JP, A, 5-194111 (BASF AG.), August 3, 1993 (03. 08. 93), &EP, A1, 524496	1-21
Y	JP, A, 4-182461 (Shionogi & Co., Ltd.), June 30, 1992 (30. 06. 92), (Family: none)	1-21
Y	JP, A, 59-204165 (Sumitomo Chemical Co., Ltd.), November 19, 1984 (19. 11. 84), (Family: none)	1, 2, 12, 20, 21
Y	<pre>JP, A, 4-9307 (Kumiai Chemical Industry Co., Ltd.), January 14, 1992 (14. 01. 92), (Family: none)</pre>	1, 2, 10, 21
Y	JP, A, 4-266805 (CIBA-Geigy AG.), September 22, 1992 (22. 09. 92), &EP, A1, 488945	1, 2, 8, 17, 21
Y	JP, A, 62-106084 (Kumiai Chemical Industry Co., Ltd.), May 16, 1987 (16. 05. 87), (Family: none)	1, 2, 8, 17, 21
	•	
		er.
	:	,
	· 5+	
,		·

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP94/02023

Box III TEXT OF THE ABSTRACT (Continuation of Item 5 of the first sheet)

A(Continuation). CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A01N43/78, A01N47/10, A01N47/30, A01N53/12, A01N55/02, A01N59/02

B(Continuation). FIELDS SEARCHED

A01N43/78, A01N47/10, A01N47/30, A01N53/12, A01N55/02, A01N59/02

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) A01N37/50, A01N37/22, A01N37/32, Int. CL6 A01N37/34, A01N43/08, A01N43/36, B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) A01N37/22, A01N37/32, A01N37/34, Int. CL A01N37/50, A01N43/08, A01N43/36, 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) C. 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 請求の範囲の番号 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 カテゴリー* JP,A,63-23852(パスフ アクチエングゼルシャフト), 1-4,6-9,X 11,13-16, 1. 2月. 1988(01. 02. 88) 18,19,21 &EP.A1,253213 5,10,12 Y 17,20 JP,A,63-30463(インペリアル・ケミカル・インダス 1-7,9,X 11,13-16 トリーズ・ピーエルシー), 18,19,21 9. 2月. 1988(09. 02. 88) パテントファミリーに関する別紙を参照。 → C欄の続きにも文献が列挙されている。 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と * 引用文献のカテゴリー 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 性又は進歩性がないと考えられるもの 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 (理由を付す) 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献 の後に公表された文献 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 14.03.95 22.02.95 特許庁審査官(権限のある職員) 4 H 7 5 3 7 名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 由美子 🏖 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 3443 電話番号 03-3581-1101 内線

用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番 ^収
Y	&EP, A2, 254426	8,10,12 17,20
Y	JP,A,3-246268(塩野義製薬株式会社), 1.11月.1991(01.11.91) &EP,A2,398692	1-21
, Y	JP,A,4-288045(ピーエーエスエフ アクチエンゲゼル シヤフト), 13.10月.1992(13.10.92) &EP,A1,477631	1-21
Y	JP,A,5-194111(ピーエーエスエフ アクチエンゲゼル シヤフト), 3.8月.1993(03.08.93) &EP,A1,524496	1-21
Y	JP,A,4-182461(塩野義製薬株式会社), 30.6月.1992(30.06.92)(ファミリーなし)	1-21
Y	JP,A,59-204165(住友化学工業株式会社), 19.11月.1984(19.11.84)(ファミリーなし)	1,2,12,20,21
Y	JP,A,4-9307(クミアイ化学工業株式会社), 14.1月.1992(14.01.92)(ファミリーなし)	1,2,10
Y	JP,A,4-266805(チバーガイギー アクチエンゲゼル シヤフト), 22.9月、1992(22.09.92) &EP,AI,488945	1,2,8,17,21
Y	JP,A,62-106084(クミナイ化学工業株式会社), 16.5月、1987(16.05.87)(ファミリーなし)	1,2,8,17,21

400

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

A01N43/40, A01N43/50, A01N43/54, A01N43/76, A01N43/78, A01N47/10, A01N47/30, A01N53/12, A01N55/02, A01N59/02

B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)

A01N43/40, A01N43/50, A01N43/54, A01N43/76, A01N43/78, A01N47/10, A01N47/30, A01N53/12, A01N55/02, A01N59/02